& EPODOC / EPO

PN - JP5269472 A 19931019

PD - 1993-10-19

PR - JP19920071650 19920327

OPD - 1992-03-27

IC - C02F1/58; C02F1/42; C02F1/58; C02F9/00; C02F1/52

O WPL/ DERWENT

TI - Treatment of ammonia and fluorine ion contg. water - by contacting water with cation exchange resin of alkali metal form to adsorb ammonium ion and aggregating fluoride ion for removal

PR - JP19920071650 19920327

PN - JP5269472 A 19931019 DW199346 C02F1/58 005pp

PA - (KURK) KURITA WATER IND LTD

IC - C02F1/42 ;C02F1/52 ;C02F1/58 ;C02F9/00

AB - J05269472 Cation exchange resin of alkali metal form is contacted with N#(-) and F(-) contg. water to adsorb NH(-) on the in exchange and then F(-) is aggregated to remove it.

- To effectively contact the water with the cation exchange resin, a cation exchange resin layer is used. The ion exchange step is stopped when NH4(-) is leaked in treated water and regeneration step is started. F(-) in the treated water, from which NH4(-) is removed, is deposited in insol. cpds. and aggregated using slaked lime, CaCl, Al2(SO4)3 or PAC as the flocculant in such amts. that the concn. is00-2000 mg/l or500-1000 mg/l when the Ca-contg. cpd. or the Al-contg. cpd. is respectively added. To promote the aggregation when the aggregation does not occur by the reagent used for the deposition, organic polymer flocculant can be added and the water is stirred. The insol. cpds. are sepd. by sedimentation or filtration in aggregated state.
- ADVANTAGE NH±(-) and F(-) are effectively removed as NH±(-) is adsorbed on cation exchange resin without being subjected to the influence of alkaline earth metal or Al, which is added to aggregate F(-) so that accompanying biological nitrification and denitrification can be omitted or an appts., for that treatment can be made smaller. A large quantity of the water can be treated. (Dwg0/1)

OPD - 1992-03-27

AN - 1993-364484 [46]

€ PAJ / JPO

PN - JP5269472 A 19931019

PD - 1993-10-19

AP - JP19920071650 19920327

IN - KATO ISAMU; others:01

PA - KURITA WATER IND LTD

- TI TREATMENT OF WATER CONTAINING AMMONIA AND FLUORINE ION
- AB PURPOSE:To efficiently remove ammonia and a fluorine ion from water containing ammonia and a fluorine ion by reducing the effect of an alkaline earth metal ion, an aluminum ion or the like.
 - CONSTITUTION: Water containing ammonia and a fluorine ion is brought into contact with an alkali metal type cation exchange resin to adsorb ammonia by ion exchange and, thereafter, the fluorine ion is removed by flocculation separation.
- SI C02F1/52
- I C02F1/58 ;C02F1/42 ;C02F1/58 ;C02F9/00

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-269472

(43)公開日 平成5年(1993)10月19日

(51) Int.Cl. ⁵		識別記号	庁内整理番号	FI			技術表示箇所
C 0 2 F	1/58	CDJ H	•				
	1/42	CDJ H	,				
	1/58	CDG N	1				
	9/00	2	8515-4D				
// C02F	1/52	CDG	7824-4D				
				:	審査請求	未請求	請求項の数1(全 5 頁)
(21)出願番号		特願平4 -71650		(71)出顧人	000001063		
					栗田工業	株式会社	±
(22)出願日		平成4年(1992) 3月27日			東京都新	有区西新	所宿3丁目4番7号
				(72)発明者	加藤 勇	§	
					東京都新	所宿区西籍	所宿3丁目4番7号 栗田
					工業株式	(会社内	
				(72)発明者	鶴見 超	₽,	
					東京都新	宿区西籍	所宿3丁目4番7号 栗田
					工業株式	会社内	
				(74)代理人	并理上	柳原原	\$
					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

(54) 【発明の名称】 アンモニアおよびフッ素イオン含有水の処理方法

(57)【要約】

【目的】 アンモニアおよびフッ素イオン含有水から、アルカリ土類金属イオン、アルミニウムイオン等の影響を少なくして、効率よくアンモニアおよびフッ素イオンを除去する処理方法を得る。

【構成】 アンモニアおよびフッ素イオン含有水を、アルカリ金属形カチオン交換樹脂と接触させて、イオン交換によりアンモニアを交換吸着した後、凝集分離によりフッ素イオンを除去する。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アンモニアおよびフッ素イオン含有水 を、アルカリ金属形カチオン交換樹脂と接触させて、イ オン交換によりアンモニアを交換吸着した後、凝集分離 によりフッ素イオンを除去することを特徴とするアンモ ニアおよびフッ素イオン含有水の処理方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】木発明は、アンモニアおよびフッ 去するための処理方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】半導体製造工場から生ずる廃液には、フ ッ素化合物、BOD成分のほかに、アンモニアが含まれ ている。このようなアンモニアおよびフッ素イオン含有 廃水のフッ素の処理は、一般にカルシウム、マグネシウ ム等のアルカリ土類金属イオンが使用されている。

【0003】従来、アンモニア含有水からアンモニアを 除去する方法として知られているストリッピング、塩素 酸化法などの方法は、高濃度にアンモニアを含有する廃 20 水の処理には適しているが、半導体工場廃水のように低 濃度のアンモニア含有水には、経済性、二次公客等の面 から適用できない。このため低濃度アンモニアおよびフ ツ素イオン含有水の処理には、一般に凝集沈殿分離によ りフッ素イオンを除去した後、生物学的硝化脱窒法が適 用されているが、硝化工程に長時間を要し、装置も大形 化するという問題点がある。

【0004】一方、イオン交換によりアンモニアを除去 する方法も知られている(特公昭53-25313 号)。この方法はアンモニア含有水をアルカリ金属形力 チオン交換樹脂と接触させてアンモニアを交換吸着した 後、水酸化ナトリウム等のアルカリ液で再生する方法で あり、効率よくアンモニアの交換吸着および再生を行う ことができる。

【0005】しかしこの方法では、アルカリ土類金属イ オンあるいはアルミニウムイオンが共存すると、そのイ オンがアンモニアよりも強い選択性で交換吸着され、こ れが再生の際に水酸化物として析出し、樹脂層を閉塞す* *る。このためフッ素イオンの除去後にこの方法を適用す ると、フッ素イオン除去のために添加したカルシウムイ オン、アルミニウムイオン等が処理を阻害するなどの問 題点がある。

2

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上記 の問題点を解決するため、アルカリ土類イオン、アルミ ニウムイオンなどの影響を少なくして、効率よくアンモ ニアおよびフッ素イオンを除去することが可能なアンモ **素イオン含有水からアンモニアおよびフッ素イオンを除 10 ニアおよびフッ素イオン含有水の処理方法を得ることで**

[0007]

【課題を解決するための手段】木発明は、アンモニアお よびフッ素イオン含有水を、アルカリ金属形カチオン交 換樹脂と接触させて、イオン交換によりアンモニアを交 換吸着した後、凝集分離によりフッ素イオンを除去する ことを特徴とするアンモニアおよびフッ素イオン含有水 の処理方法である。

【0008】本発明において処理対象とする被処理水と してのアンモニアおよびフッ素イオン含有水は、アンモ ニアおよびフッ素イオンを含む水であり、このほかに力 ルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属イオンを 含有していてもよい。このような被処理水は、用水、廃 水、プロセス水等の区別なく、あらゆる水が処理対象と なる。被処理水中のアンモニア濃度は制限されないが、 低濃度のものが処理に適している。フッ素イオンの量は 凝集分離が可能な程度に含まれていればよい。またアル カリ土類金属イオンが含まれる場合、アルカリ土類金属 イオンは実質的にカチオン交換樹脂にNH』が交換吸着 されることを阻害しない程度に含まれていればよい。こ のような被処理水としては、半導体工場廃水、肥料工場 廃水などがあげられる。被処理水中にはアンモニア、フ ッ素イオンおよびアルカリ土類金属以外の成分が含まれ ていてもよい。

【0009】アンモニアおよびフッ素イオンを含む廃水 として代表的な半導体工場廃水の分析例を以下の表1に 亦す。

【表1】

表 1

【0010】本発明で使用するカチオン交換樹脂は、強 酸性カチオン交換樹脂が好ましく、Na形等のアルカリ 金属形で使用する。カチオン交換樹脂をアルカリ金属形 とするには、樹脂をアルカリ金属塩と接触させることに より行う。

【0011】本発明の処理方法は、まず被処理水、すな わちアンモニアおよびフッ索イオン含有水を、アルカリ 金属形のカチオン交換樹脂と接触させて、イオン交換に よりアンモニアおよびアルカリ土類金属イオンが共存す 50 る場合は同イオンを交換吸着する。

3

【0012】接触の方法としては、カチオン交換樹脂を被処理水中に添加して攪拌する方法など、任意の方法を採用できるが、カチオン交換樹脂層に被処理水を通水して接触させる方法が好ましい。このときの通水速度は、含まれるアンモニアおよびアルカリ土類金属イオンの量その他の条件によって異なるが、一般的にはSV5~2*

 $R-Na+NH_{\bullet}^{+}\rightarrow R-NH_{\bullet}+Na^{+}$

... (1)

式によりカチオン交換樹脂に交換吸着する。

* 0 h r-1程度が好ましい。

 $R - (Na)_2 + Ca^{2*} \rightarrow R - Ca + 2Na^*$

... (2)

【0014】上記反応において、アルカリ土類金属イオンの方が選択性が高いため、アンモニアよりも先に交換 10 吸着されるが、カチオン交換樹脂の交換容量に余裕をもたせることにより、アンモニアを交換吸着することができる。

【0015】アンモニアの交換吸着量は、図1に示すように、共存するカルシウムイオン等のアルカリ土類金属イオンあるいはアルミニウムイオンの量が少ないほど多い。従って、カルシウムイオン、アルミニウムイオン等を大量に添加するフッ案イオンの凝集分離の前に、カチオン交換樹脂により、アンモニアを除去することにより、アンモニアの交換吸着量は大幅に増大する。

【0016】またこれらの共存イオンが存在しないことにより、再生効率も良好になり、完全に再生されるため、アンモニアの除去率は高くなる。このため、イオン交換樹脂の再生廃液、脱水機の洗浄廃水等のカルシウムイオンを多量に含む水は、カチオン交換樹脂によるアンモニア除去後に混合するのが好ましい。

【0017】イオン交換工程は、アンモニアが処理水中にリークする時点で終了し、再生工程に移る。イオン交換工程の終点は、処理水中のアンモニア濃度をチェックすることにより判定することができるが、被処理水の水 30質から、計算した通水量の通水を終了した時点を終点としてもよい。

【0018】カチオン交換樹脂と接触させて、アンモニアを除去した被処理水は、続いて凝集分離によりフッ素イオンを除去する。ここで使用する薬剤としては、フッ素イオンを不溶性化合物として折出させることができる薬剤であればよいが、析出と同時に凝集させることができるものが好ましい。このような薬剤としては、消石灰、塩化カルシウム等のカルシウム化合物、硫酸パンド、PAC等のアルミニウム化合物などがあげられる40が、カルシウム塩を使用すると汚泥発生量が少なくて好ましい。

【0019】フッ素イオンの凝集分離は、被処理水に前 記楽剤を添加して、フッ素イオンを不溶性化合物として 析出させる。この場合、必要により析出に適した p H に 調整する。カルシウム化合物を用いる場合は、フッ化カルシウムとして析出する。アルミニウム化合物を用いる場合はフッ化アルミニウムとして析出した状態で、水酸 化アルミニウムフロックにより凝集する。これらの場合、析出および凝集に必要な薬剤量を使用する。例えば

カルシウム化合物の場合500~2000mg/1、ア り ルミニウム化合物の場合500~1000mg/1程度 が適当である。

[0013] 上記のイオン交換により、被処理水中のアンモニアおよびアルカリ土類金属は、アルカリ金属がナ

トリウムで、アルカリ土類金属がカルシウムの場合、次

【0020】疑集分離に際しては、析出に用いた薬剤で 経集沈殿が起らない場合は、有機高分子凝集剤などの凝 集助剤を添加して攪拌し、凝集を促進することができ る。経集分離は、不溶性化合物が凝集した状態で、沈 降、濾過等の操作により、固液分離することにより行わ れる。

【0021】このようにアンモニアおよびフッ素イオン を除去した処理水はそのまま、または生物学的脱窒等の 20 後処理を行って放流する。

【0022】アンモニアを交換吸着したカチオン交換樹脂は、再生工程においてアンモニアその他の交換吸着したイオンを溶離して、再生する。再生工程では、カチオン交換樹脂を、再生剤として、まずアルカリ水溶液と接触させて交換吸着しているアンモニアを溶離した後、アルカリ金属塩水溶液と接触させてアルカリ土類金属イオン等を溶離させる。アルカリ水溶液は水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物の水溶液であり、水酸化ナトリウム水溶液が一般的である。アルカリ金属の中性塩が使用でき、塩化ナトリウムが一般的である。

【0023】これらの再生剤との接触方法も制限されないが、イオン交換工程における接触方法と一致させるのが好ましい。従ってイオン交換工程において、カチオン交換樹脂層に通液した場合は、そのカチオン交換樹脂層に再生剤を通液再生を行うのが好ましい。この場合向流再生を行うのが好ましいが、並流再生でもよい。

【0024】再生剤として用いるアルカリ水溶液の濃度は、あまり高いとアルカリ土類金属水酸化物が析出しやすいので、アンモニアの溶離が可能な範囲において、できるだけ低濃度の水溶液を使用するのが好ましく、一般的には0.1~5重量%の濃度とするのが好ましい。この場合、アンモニア/アルカリ土類金属イオンのモル比が1以下の場合は、アルカリ水溶液の濃度として0.1~0.5重量%、1以上の場合は0.5~5重量%とするのが好ましい。

場合はフッ化アルミニウムとして析出した状態で、水酸 【0025】再生に用いるアルカリ水溶液の量は、カチ 化アルミニウムフロックにより凝集する。これらの場 オン交換樹脂に交換吸着されたアンモニアと化学量論的 合、析出および概集に必要な薬剤量を使用する。例えば 50 にほぼ同量とすることにより、交換吸着されたアルカリ (4)

により溶離する。

土類金属イオンが水酸化物となって折出するのを防止す

【0026】カチオン交換樹脂をアルカリ水溶液と接触*

ることができる。

 $R-NH_4+NaOH\rightarrow R-Na+NH_4OH$

【0027】上記(3)式において、生成する水酸化ア ンモニウムは弱塩基であるため、次式に示すように、イ※

 $NH_4^+ + OH^- \rightarrow NH_2 + H_2 O$

これにより、反応は一方的に右側に進行するため、アル カリ金属塩で再生する場合よりも再生効率がよく、必要 な再生剤量も化学量論的にほぼ同量でよくなる。

... (3) ※オン化状態で存在することができず、カチオン交換樹脂 に交換吸着されない状態になる。

*させることにより、選択吸着性の低いアンモニアが次式

... (4)

★【0028】すなわちアルカリ金属塩で再生する場合 は、次式のように中性塩が生成する平衡反応となる。

★10 【化1】

 $R-NH_4 + NaCl R-Na + NH_4Cl (5)$

ここでアンモニアとナトリウムイオンは選択性が近似し ており、濃度差により再生が行われるため、高濃度の再 生剤を大量に必要とし、再生効率が悪くて、完全再生は 困難である。

【0029】再生工程において、効率のよいアルカリ水 溶液によりアンモニアを溶離することにより、塩で再生 する場合よりも効率よく、高溶離率で溶離することがで きる。アルカリ水溶液により溶離すると、カチオン交換 20 ン交換樹脂をアルカリ金属形に再生する。 樹脂に交換吸着されているアルカリ土類金属が水酸化物☆

☆として折出するが、溶離に要するアルカリ水溶液の量は アンモニアと化学量論的にほぼ同量でよいから、アルカ リ土類金属水酸化物をほとんど析出させることなく、ア ンモニアのみを溶離させることができる。

【0030】アンモニアを溶離させた後、カチオン交換 樹脂をアルカリ金属塩水溶液と接触させることにより、 次式によりアルカリ土類金属イオン等を溶離し、カチオ

【化2】

 $R-Ca + 2NaC1 \stackrel{\longrightarrow}{\longleftarrow} R-(Na)_2 + CaCl_2 \cdots (6)$

【0031】 L記(6) 式は平衡反応であるから、高濃 度のアルカリ金属塩を過剰に接触させることにより、ア ルカリ金属塩を溶離させる。アルカリ金属塩水溶液の濃 度は5~15重量%程度が好ましい。なおアルカリ金属 塩水溶液の通液に先立って、純水を通液して、アルカリ 水溶液を押出しておくのが好ましい。

【0032】上記により生成する再生廃液はアンモニア 30 またはアルカリ土類金属を高濃度で含むため、これらを 回収したり、あるいは酸化分解等の処理を行うことがで きる。

[0033]

【発明の効果】本発明の処理方法によれば、フッ素イオ ンの凝集分離を行う前に、イオン交換によりアンモニア を除去するため、フッ素イオンの凝集のために添加する アルカリ土類金属、アルミニウム等の影響を受けること なく、アンモニアをカチオン交換樹脂に交換吸着するこ とができ、これによりアンモニアおよびフッ素イオンを 40 効率よく除去することができ、後段の生物学的硝化脱窒 処理を省略するか、あるいは小型化することができる。

【0034】この場合、アンモニアおよびアルカリ土類 金属イオンが交換吸着したカチオン交換樹脂を、アルカ リ水溶液と接触させアンモニアを溶離した後、アルカリ 金属塩と接触させてアルカリ土類金属塩を溶離して再生 するため、アルカリ土類金属水酸化物の生成を防止し て、必要最低限のアルカリでアンモニアを効率よく高溶 解率で溶離することができ、アルカリ土類金属イオンの **蓄積もなくなる。**

【0035】このためイオン交換時における残留アンモ ニアのリークがなくなり、大量の被処理水を処理するこ とができ、大量のアンモニアを交換吸着して、効率よく 溶離することができる。

[0036]

【実施例】以下、本発明を実験例および実施例により説 明する。各例中の%は重量基準である。

実験例

pH7. 2, NaCl:1000mg/1, F:63m g/1、Ca:0~500mg/1の人工廃水を、振盪 時間4時間でNa形強酸性カチオン交換樹脂(ダイヤイ オンSK1B、三菱化成(株) 製)と接触させ、平衡吸 着量を測定した。結果を図1に示す。

【0037】図1の結果より、アンモニアの交換吸着に 際し、共存カルシウムイオンの影響が大きく、カルシウ ムイオン濃度が低いほど、アンモニアの吸着量が大きい ことがわかる。

[0038] 実施例1

pH7. 1, COD₁₀: 63. 3mg/l. Ca: 27 mg/1, F:70. 0mg/1, $NH_4-N:50m$ g/1、 $(NO_i+NO_i)-N:0$. 4mg/1の半導 体工場廃水を、pH調整することなく、Na形強酸性力 チオン交換樹脂層に通水し、アンモニアを吸着させたと ころ、樹脂層出口のNH4-N濃度が1mg/1となる までのアンモニアの吸着量は、1.50g-N/g-樹 脂であった。

50 【0039】このアンモニアを除去した一次処理水に、

消石灰を1500mg/lとなるように添加して、硫酸 によりpH7. 5に調整し、フッ素イオンの凝集沈殿分 離をを行ったところ、CODss: 34mg/l、Ca: 630 mg/l, F: 11. 5 mg/l, NH₄-N: 1mg/1以下、(NO₃+NO₂)-N:0.4mg/ 1であった。

【0040】比較例1

実施例1の原水に消石灰を1500mg/1になるよう に添加して、硫酸でpH7.5に調整して、フッ素イオ ンの凝集分離を行ったところ、COD:::35.5mg 10 実施例2において、10%食塩水溶液のみで再生を行っ /1, Ca:650mg/1, F:12, 0mg/1, $NH_4-N:49mg/I$, $(NO_3+NO_2)-N:$ 0. 4mg/1であった。

【0041】この一次処理水を実施例のNa形力チオン 交換樹脂に通水したところ、アンモニアの吸着量は0. 83g-N/g-樹脂であった。

【0042】以上の結果より、実施例1のようにフッ素 イオンの凝集分離の前にアンモニアをカチオン交換樹脂 で除去することにより、大量のアンモニアを除去できる ことがわかる。

【0043】 実施例2

実施例1でアンモニアおよびアルカリ土類金属イオンを 吸着したカチオン交換樹脂に、0.5%水酸化ナトリウ ムをSV2で通液してアンモニアを溶離させた後、10 %食塩水溶液を通液してアルカリ土類金属を溶離して、 カチオン交換樹脂を再生した。この時の再生廃液中のア ンモニア濃度は306mg/1、Ca濃度は1800m g/lであった。

[0044] 比較例2

たときの再生廃液中のアンモニア濃度は138mg/ 1、Ca濃度は2700mg/1であった。

【0045】以上の結果より、実施例2のように、アル カリ水溶液で再生後、アルカリ金属塩水溶液で再生する ことにより、アンモニアおよびアルカリ土類金属が大量 に溶雕し、効率よく、高溶雕率で再生できることがわか

【図面の簡単な説明】

【図1】実験例の結果を示すグラフである。

20

[図1]

